

ZĀĻU APRAKSTS**1 ZĀĻU NOSAUKUMS**

Lymphomyosot tabletes

2 KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

1 tablete satur aktīvās vielas:

Myosotis arvensis	D3	15 mg
Veronica officinalis	D3	15 mg
Teucrium scorodonia	D3	15 mg
Pinus sylvestris	D4	15 mg
Gentiana lutea	D5	15 mg
Equisetum hyemale	D4	15 mg
Sarsaparilla	D6	15 mg
Scrophularia nodosa	D3	15 mg
Juglans regia	D3	15 mg
Calcium phosphoricum	D12	15 mg
Natrium sulfuricum	D4	15 mg
Fumaria officinalis	D4	15 mg
Levothyroxinum	D12	15 mg
Araneus diadematus	D6	15 mg
Geranium robertianum	D4	30 mg
Nasturtium officinale	D4	30 mg
Ferrum iodatum	D12	30 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1apakšpunktā.

3 ZĀĻU FORMA

Tabletes

Lymphomyosot tabletes ir baltas līdz dzeltenbaltas, apaļas un plakanas tabletes ar noslīpinātu šķautni.

Var būt atsevišķi dzeltenbrūni līdz brūni punkti.

4 KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**4.1 Terapeitiskās indikācijas**

Limfātisms (tieksme uz limfātisko orgānu hipertrofiju, tūskas veidošanos, samazināta pretestības spēja infekcijām); dziedzeru pietūkums; mandeļu hipertrofija un hronisks tonsilīts.

4.2 Devas un lietošanas veids

Pieaugušajiem un bērniem no 12 gadu vecuma: pa 3 tabletēm 3 reizes dienā, izšķīdinot tabletes mutē.

Bērniem no 2 līdz 5 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 1 līdz 2 reizes dienā.

Bērniem no 6 līdz 11 gadu vecumam: jālieto pa 1 tabletei 2 reizes dienā.

Tabletēm jāļauj lēni izšķīst mutē, tās jālieto ēdienreižu starplaikā. Dodot bērniem, tableti var sasmalcināt un pievienot nelielam ūdens daudzumam

4.3 Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvajām vielām un/vai jebkuru no 6.1 apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

Nelietot vairogdziedzera slimību gadījumā bez ārsta uzraudzības.

4.4 Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Satur laktozi. Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, Lapp laktāzes deficītu vai glikozes–galaktozes malabsorbciju.

4.5 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav novērota.

4.6 Grūtniecība un zīdīšana

Klīniskie dati par lietošanu grūtniecības un zīdīšanas laikā nav pieejami. Nelabvēlīga ietekme līdz šim nav novērota.

4.7 Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Neietekmē spējas vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus.

4.8 Nevēlamās blakusparādības

Ļoti retos gadījumos var būt alerģiskas reakcijas.

4.9 Pārdozēšana

Nav ziņots par pārdozēšanas gadījumiem.

5 FARMAKOĻĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: Homeopātiskas zāles.

ATĶ kods V03AX

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.2 Farmakokinētiskās īpašības

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

5.3 Preklīniskie dati par drošumu

Nav attiecināms uz homeopātiskiem līdzekļiem.

6 FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Magnija stearāts, laktozes monohidrāts.

6.2 Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3 Uzglabāšanas laiks

5 gadi.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā. Zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5 Iepakojuma veids un saturs

Flakons /kartona kārba.
Iepakojumā pa 50 tabletēm

6.6 Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un citi norādījumi par rīkošanos

Nav īpašu prasību.

7 REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Biologische Heilmittel Heel GmbH
Dr.-Reckeweg-Str.2-4,
D-76532 Baden-Baden
Vācija

8 REĢISTRĀCIJAS NUMURS:00-0108

9 REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS:

16.02.2000 08.03.2005

10 TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS:

04.03.2013.